

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SHENZHEN HEPALINK PHARMACEUTICAL GROUP CO., LTD.
(深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司)
(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)
(股份代號：9989)

截至二零二一年六月三十日止六個月之中期業績公告

深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司(「本公司」、「公司」或「海普瑞」)董事會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(「本集團」或「我們」)截至二零二一年六月三十日止六個月(「報告期」)之未經審核合併中期業績，連同二零二零年同期的比較數字。

財務摘要

截至二零二一年六月三十日止六個月，本集團錄得以下未經審核業績：

	截至6月30日止六個月		變動
	2021年 人民幣千元	2020年 人民幣千元	
收入	3,111,164	2,635,599	18.0%
毛利	976,907	1,085,833	-10.0%
母公司持有者之應佔溢利	338,159	581,059	-41.8%
經調整母公司持有者之應佔溢利 ⁽¹⁾	402,907	577,049	-30.2%

附註：

(1) 未有扣除稅後結構性匯兌損失人民幣64.7百萬元。

— 本集團錄得收入約人民幣3,111.2百萬元，較去年同期增長約18.0%；毛利約人民幣976.9百萬元，其中本集團旗下製劑業務板塊毛利額規模已超越API業務，標誌著海普瑞肝素產業鏈向製劑下游轉型成功；

— 母公司持有者之應佔溢利為人民幣338.2百萬元，較去年同期減少約41.8%；及

— 經調整母公司持有者之應佔溢利(未有扣除稅後結構性匯兌損失人民幣64.7百萬元)為人民幣402.9百萬元，較去年同期減少約30.2%。

財務摘要

中期簡明綜合損益表

截至2021年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
		2021年	2020年
	附註	人民幣千元 (未經審計)	人民幣千元 (未經審計)
收入	4	3,111,164	2,635,599
銷售成本		<u>(2,134,257)</u>	<u>(1,549,766)</u>
毛利		976,907	1,085,833
其他收入及收益	5	5,990	142,227
銷售及分銷開支		(195,059)	(205,118)
行政開支		(259,307)	(244,177)
金融資產減值虧損		(10,640)	(5,945)
其他開支		(4,189)	(1,088)
融資成本	6	(108,369)	(155,434)
應佔聯營公司溢利及虧損		<u>9,485</u>	<u>76,092</u>
稅前利潤	7	414,818	692,390
所得稅開支	8	<u>(78,322)</u>	<u>(113,126)</u>
期內溢利		<u><u>336,496</u></u>	<u><u>579,264</u></u>
以下人士應佔：			
母公司擁有人		338,159	581,059
非控股權益		<u>(1,663)</u>	<u>(1,795)</u>
母公司普通股權益持有人應佔每股盈利	10		
基本			
一期內溢利		<u>人民幣0.23元</u>	<u>人民幣0.47元</u>
攤薄			
一期內溢利		<u>人民幣0.23元</u>	<u>人民幣0.47元</u>

中期簡明綜合全面收益表

截至2021年6月30日止六個月

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
期內溢利	<u>336,496</u>	<u>579,264</u>
其他全面收益		
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益(扣除稅項)：		
海外業務換算匯兌差額	(2,946)	24,536
應佔聯營公司其他全面虧損	<u>(10,602)</u>	<u>—</u>
於後續期間可能重新分類至損益的 其他全面收益淨額	<u>(13,548)</u>	<u>24,536</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面收益／(虧損)(扣除稅項)：		
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資的 收益／(虧損)淨額	5,978	10,148
界定利益退休金計劃的重新計量收益	<u>3,262</u>	<u>4,975</u>
於後續期間不會重新分類至損益的 其他全面收益／(虧損)淨額	<u>9,240</u>	<u>15,123</u>
期內其他全面收益(扣除稅項)	<u>(4,308)</u>	<u>39,659</u>
期內全面收益總額(扣除稅項)	<u>332,188</u>	<u>618,923</u>
以下人士應佔：		
母公司擁有人	334,014	620,697
非控股權益	<u>(1,826)</u>	<u>(1,774)</u>

中期簡明綜合財務狀況表

2021年6月30日

	附註	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
非流動資產			
物業、廠房及設備		2,572,170	2,623,449
使用權資產		176,152	186,191
商譽		2,180,691	2,202,566
其他無形資產		491,785	512,370
於聯營公司之投資		1,527,887	1,631,183
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的股權投資		702,548	619,953
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產		867,696	1,747,437
遞延所得稅資產		75,615	83,936
其他非流動資產		207,040	290,086
		<u>8,801,584</u>	<u>9,897,171</u>
非流動資產總額			
流動資產			
存貨		3,612,396	3,168,249
貿易應收款項及應收票據	11	1,711,946	1,666,216
合約資產		20,291	20,477
預付款項、其他應收款項及其他資產		762,293	697,600
應收關聯方款項		48,122	49,235
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產		643,823	821,257
衍生金融工具		1,914	6,949
已抵押存款		10,806	80
定期存款		1,518,750	1,368,416
現金及現金等價物		1,845,334	1,330,245
		<u>10,175,675</u>	<u>9,128,724</u>
流動資產總額			
流動負債			
貿易應付款項	12	382,628	239,218
其他應付款項及應計項目		471,284	526,140
應付股息		220,094	—
合約負債		387,751	256,950
計息銀行及其他借款		1,960,636	2,481,977
應付稅項		160,024	74,836
應付關聯方款項		7,061	8,113
租賃負債		23,472	25,600
		<u>3,612,950</u>	<u>3,612,834</u>
流動負債總額			

中期簡明綜合財務狀況表

2021年6月30日

	附註	2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
流動資產淨額		<u>6,562,725</u>	<u>5,515,890</u>
資產總值減流動負債		<u>15,364,309</u>	<u>15,413,061</u>
非流動負債			
計息銀行及其他借款		3,101,205	3,085,857
遞延收入		17,708	18,744
遞延所得稅負債		316,628	427,673
長期僱員福利		131,213	130,936
其他非流動負債		9,157	9,218
租賃負債		<u>45,593</u>	<u>51,643</u>
非流動負債總額		<u>3,621,504</u>	<u>3,724,071</u>
資產淨值		<u>11,742,805</u>	<u>11,688,990</u>
權益			
母公司擁有人應佔權益			
股本	13	1,467,296	1,467,296
儲備		<u>10,157,664</u>	<u>10,102,096</u>
母公司擁有人應佔權益總額		<u>11,624,960</u>	<u>11,569,392</u>
非控股權益		<u>117,845</u>	<u>119,598</u>
權益總額		<u>11,742,805</u>	<u>11,688,990</u>

管理層討論與分析

概覽

海普瑞於一九九八年成立於深圳，是擁有A+H雙融資平台的領先跨國製藥企業，主要業務覆蓋肝素產業鏈、生物大分子CDMO和創新藥物的投資、開發及商業化，致力於為全球患者帶去高質量的安全有效藥物和服務，護佑健康。

本集團業務範圍涵蓋藥品生產及銷售、CDMO服務及創新藥開發。我們銷售的藥品包括(i)藥物製劑(主要包括依諾肝素鈉注射液)；(ii)API產品(主要包括肝素鈉API、依諾肝素鈉API)；及(iii)其他產品(主要包括胰酶API)。在肝素產業鏈領域，海普瑞是行業及市場的領導者之一。本集團旗下依諾肝素鈉製劑目前銷往全球逾40個國家。自二零一六年通過集中審批程式(CP)在EMA獲得批准後，憑藉卓越的產品質量和穩定的療效，本集團旗下依諾肝素鈉製劑累計銷售量超過4億支，其中二零二一年上半年銷售量為7,900萬支，穩居國內同行業公司前列；並於二零二零年十月通過中國國家藥監局仿製藥質量和療效一致性評價，本集團為國內首家過評依諾肝素鈉製劑供應商。

我們通過全資子公司Cytovance Biologics, Inc. (「賽灣生物」) (該公司專門開發及生產重組藥品及臨界非病毒載體以及基因治療的中間體) 及通過全資子公司SPL Acquisition Corp. (「SPL」) (該公司為天然衍生藥品的開發和生產提供服務) 經營CDMO業務，提供研發、生產、質量管理及程序管理服務。

本集團已在大中華區獲得若干臨床階段創新候選藥物的獨家開發及商業化權利，我們正在開發這些藥物用於治療免疫系統軸相關疾病。我們亦正開發一種由我們自主研發的專有候選藥物，目前處於臨床前階段。

業務回顧

於二零二一年，新型冠狀病毒疫苗的推出及接種給重啟經濟帶來希望，提振了全球經濟增長的前景。然而，二零二一年上半年全球經濟復甦仍受不確定因素籠罩，隨著變種病毒Delta的全球肆虐，原本已經趨緩的疫情也因此明顯反彈，並有可能對經濟復甦造成延緩。此外，各國疫苗施打及接種的情況不均，中國及歐美地區接種進展良好並積極推動復甦的步伐，而部分發展中國家的疫苗接種情況卻未如理想，各經濟體復甦步伐參差。

報告期內，本集團實現雙位數的業務增長。本集團錄得收入約人民幣3,111.2百萬元(去年同期：人民幣2,635.6百萬元)，較去年同期增長約18.0%；毛利約人民幣976.9百萬元(去年同期：人民幣1,085.8百萬元)，其中本集團旗下製劑業務板塊毛利額規模已超越API業務，標誌著海普瑞肝素產業鏈向製劑下游轉型成功。報告期內，我們進一步嚴控開支，銷售及分銷開支、管理費用和利息支出較去年同期下降4.9%，3.4%，26.4%，與二零二零年七月一日至十二月三十一日止期間比較下降4.3%，9.3%，3.2%；報告期內，本集團錄得歸屬於母公司擁有人的淨利潤為人民幣338.2百萬元(去年同期：人民幣581.1百萬元)，及經調整歸屬於母公司擁有人的淨利潤(未有扣除稅後結構性匯兌損失人民幣64.7百萬元)為人民幣402.9百萬元(去年同期：人民幣577.0百萬元)。

報告期內，各業務分部營業收入情況如下：

業務分部	截至6月30日止六個月		同比增減(%)
	2021年 人民幣百萬元 (未經審計)	2020年 人民幣百萬元 (未經審計)	
銷售產品	2,737.6	2,237.2	22.4%
藥物製劑	1,128.7	631.3	78.8%
API	1,534.5	1,459.1	5.2%
其他 ⁽¹⁾	74.4	146.8	(49.3%)
CDMO服務	355.4	386.8	(8.1%)
其他 ⁽²⁾	18.2	11.6	56.9%
合計	<u>3,111.2</u>	<u>2,635.6</u>	18.0%

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

銷售

本集團主要運營三個主要業務分部，包括(i)肝素產業鏈業務；(ii) CDMO業務；及(iii)新藥管道業務。

肝素產業鏈業務

報告期內，本集團肝素產業鏈業務增長22.4%，實現銷售收入人民幣2,737.6百萬元(去年同期：人民幣2,237.2百萬元)。一直以來，本集團通過積極推動肝素產業鏈主業向製劑端轉型，奮力推進全球垂直產業鏈整合，依靠高產品質和強大銷售平台，銳意成為全球肝素製劑行業新的領導者。

報告期內，本集團的製劑銷售表現優異，銷售與去年同期比較增長78.8%，與二零二零年七月一日至十二月三十一日止期間比較增長28.4%，佔本集團總收入36.3%，銷售收入較去年同期增加約人民幣497.4百萬元至約人民幣1,128.7百萬元。

憑藉療效和質量及更大的市場認可，製劑業務增長強勁，本集團於報告期內銷售依諾肝素鈉製劑合共7,900萬枝，已成為本集團持續增長的核心動力。報告期內，美國和非歐美海外市場銷售也大幅增長，銷售業務量價均實現了快速增長，其中銷量較去年同期增長67.4%，與二零二零年七月一日至十二月三十一日止期間比較增長30.5%；銷售單價較去年同期增長5.4%。報告期內，依諾肝素鈉製劑毛利錄得雙位數的增幅，毛利為人民幣451.5百萬元(去年同期：人民幣272.8百萬元)，增長約65.5%，成為集團毛利額貢獻最大的產品，佔本集團總毛利額的46.2%，製劑毛利率為40.0%。

報告期內，歐洲市場的銷售持續增長，銷量與去年同期比較增長44.1%，銷售單價與去年同期比較增加15.1%。一方面，本集團得到更多歐洲市場招標合同，並於報告期內展開供貨；另一方面，伴隨歐洲疫情的緩和，經濟活動及醫療服務趨向正常化，醫院及終端用藥需求逐步回升。同時，因個別地區及市場的產品供應不足及失衡，本集團把握機遇並成功拓展及深耕銷售網絡，增加銷售，進一步擴大市場份額。

在中國，憑藉率先獲一致性評價的優勢，本集團製劑的五個規格於報告期內獲得山東省集採中標，將有助進一步推動中國市場的銷售增長。同時，伴隨本集團自去年第四季度展開美國市場銷售，報告期內，本集團的銷量劇增，成為新的銷售市場及收入來源。自2020年四季度實現銷售後，報告期內本集團供應依諾肝素鈉製劑進展順利，美國市場製劑銷量超過600萬支。中國與美國的銷售於報告期內成為依諾肝素鈉製劑銷售的另一個增長動力。

另外，非歐美海外市場銷售於報告期內延續去年升勢，業務持續向好，銷售量及收入均再創新高。非歐美海外市場銷售收入較去年同期增長超過400%。報告期內，本集團先後於波斯尼亞和黑塞哥維那、玻利維亞、巴西、馬其頓市場取得准入，董事認為將進一步加速海普瑞實現環球市場的全面覆蓋。

就依諾肝素鈉治療新型冠狀病毒的成效，本集團已於意大利展開臨床研究，並已完成患者入組工作，2021年2月完成最後一個病人入組。此臨床旨在驗證住院新型冠狀病毒患者是否可從依諾肝素鈉製劑治療中顯著獲益。

依諾肝素鈉製劑是低分子肝素製劑的一種，臨床應用廣泛，主要適應症包括：預防靜脈內血栓栓塞性疾病(預防靜脈內血栓形成)，特別是與骨科或普外手術有關的血栓形成；治療已形成的深靜脈栓塞，伴或不伴有肺栓塞；用於血液透析體外循環中，防止血栓形成等。本集團的依諾肝素鈉製劑是歐盟首仿藥，二零一六年通過集中審批程序(CP)在歐洲藥品監督管理局(「EMA」)獲得批准。根據世衛組織和英國國家健康與臨床優選研究所的臨床指南，低分子肝素也可以用來預防新冠引起的併發症。

報告期內，肝素原料藥業務表現平穩，銷售與去年同期比較增長5.2%，銷售收入約人民幣1,534.5百萬元(去年同期：人民幣1,459.1百萬元)，佔本集團總收入49.3%，毛利率為26.5%。

本集團一直嚴謹規範及專注強化質量管理，積極保持產品質量，發揮一體化優勢，原料藥業務將維持穩定發展。報告期內，依諾肝素原料藥銷售符合預期，銷售單價及銷量均有雙位數的增幅，主要是集團生產的依諾肝素原料藥產品的生產工藝及產品質量具有高度一致性，繼續穩固和保持在該級市場的領先優勢和卓越地位。

肝素是一種抗凝血藥物，擁有抗凝血、抗血栓等多種功能。肝素行業包括最上游豬小腸採購、上游肝素粗品的提取、中游肝素原料藥的生產以及下游依諾肝素製劑的生產和供應。肝素鈉原料藥主要用於生產標準肝素製劑和低分子肝素原料藥，進而生產低分子肝素製劑。本集團於中國和美國設有兩大肝素鈉原料藥生產基地，肝素鈉原料藥除部分供應給全資子公司深圳市天道醫藥有限公司外，主要銷售給國外客戶，其中包括多家世界知名的跨國醫藥企業。

CDMO業務

報告期內，CDMO業務銷售收入較去年同期下降8.1%，銷售收入約人民幣355.4百萬元(去年同期：人民幣386.8百萬元)，毛利率為25.9%。

報告期內，本集團的CDMO業務旗下的賽灣生物表現理想，銷售額約人民幣314.6百萬元，服務收入毛利率高達42.8%；賽灣生物的服務收入和毛利規模增加與去年同期比較分別為22.4%和104.2%。報告期內，本集團進一步提升賽灣生物的營運及管理效率，有的放矢地根據CDMO項目的準時和成功兩個關鍵指標建立了更清晰的KPI和季度激勵制度，保證了CDMO服務收入這一里程碑的收入可呈現更好的增長。報告期內，本集團的CDMO持續推進mRNA新型冠狀病毒疫苗供應鏈工作，支持全球已商業化的mRNA疫苗的大規模生產。然而，由於SPL項目的延後及關鍵車間零件維修所致的相關項目延後，於報告期內對CDMO業務造成一定的影響。報告期內，我們積極繼續保持核心品種訂單的基礎上逐步做橫向同縱向拓展。我們亦加大力度開拓我們的客戶群，並憑藉國際化的CDMO技術團隊及業務開發團隊，積極跟進潛在客戶的項目以增加各個階段CDMO項目的數量。

新藥管道

Oregovomab

Oregovomab是一種鼠源單克隆抗體，為抗CA125免疫療法候選藥物，由參股子公司OncoQuest Inc. (「**OncoQuest**」) 研發。該藥物已完成一項II期臨床試驗，作為聯合化療的療法，治療晚期原發性卵巢癌患者。II期臨床試驗結果已證明Oregovomab在晚期原發性卵巢癌患者的聯合療法中的安全性與療效。II期臨床結果顯示，中位無進展生存期(PFS)顯著延長，中位PFS為41.8個月，而純化療治療患者的中位PFS為12.2個月($p = 0.0027$)，總生存期(OS) ($p = 0.0043$)亦有明顯改善。Oregovomab已獲得美國食品藥品監督管理局(「**FDA**」)與歐洲藥物管理局(「**EMA**」)授予的孤兒藥資格。於二零二零年十月，Oregovomab的III期臨床試驗已經在美國完成首例患者給藥。這項全球關鍵性試驗預計將招募來自17個國家140個臨床站點的602名患者。另外，Oregovomab的III期臨床試驗(IND)申請近日已獲中國國家藥品監督管理局受理。

RVX-208 (Apabetalone)

RVX-208是溴結構域和超末端結構(BET)蛋白選擇性抑制劑，選擇性抑制第二溴結構域，由參股子公司Resverlogix Corp. (一家於多倫多證券交易所(股份代號：RVX)上市的公眾公司)研發。RVX-208已完成III期臨床試驗(BETonMACE)，聯合標準護理，以降低II型糖尿病高危心血管疾病、急性冠狀動脈綜合症及低高密度脂蛋白(HDL)病人的主要不良心血管事件發生率，於二零二零年二月獲得FDA突破性療法認定，並於二零二零年六月獲FDA批准關鍵性III期臨床方案。

AR-301 (Salvecin)

AR-301是特別針對金黃色葡萄球菌釋放的 α -毒素的全人源單克隆IgG1抗體(mAb)，由參股子公司Aridis Pharmaceuticals, Inc. (一家於納斯達克上市(股份代號: ARDS)的公司)研發。該藥物目前正處於全球III期臨床試驗階段，通過與抗生素標準療法聯合用於治療金黃色葡萄球菌引發的呼吸系統相關性肺炎(VAP)患者。前期已經在美國完成的一項I/II期試驗的結果表明，與僅使用抗生素治療的患者相比，使用AR-301治療的患者一致證實在機械通氣上耗時更少，根除金黃色葡萄球菌的比例更高。AR-301已獲得FDA授予的快速審評通道資格及EMA授予的孤兒藥資格。作為全球多區域臨床試驗(MRCT)的一部分，控股子公司深圳市瑞迪生物醫藥有限公司即將在中國啓動AR-301的一項III期臨床試驗。截至目前AR-301全球240個中心已共入組124例病例，中國16個中心已經全部啓動，可以入組患者。2021年6月23日，就AR-301作為抗生素輔助治療金黃色葡萄球菌引起的呼吸相關性肺炎(本集團全人源單克隆抗體藥物)(AR-301-002)的III期大中華區藥品臨床試驗已經完成首例患者給藥。這項大中華區關鍵性試驗預計將招募來自合共26個臨床站點的30名患者。

其他進展

Kymab為一家總部位於英國劍橋的臨床階段生物製藥公司，專注於運用其專有的涵蓋整個人類抗體系統的抗體平台(IntelliSelect[®])發現及開發全人源單克隆抗體藥物。本集團通過其全資附屬公司海普瑞(香港)有限公司(「海普瑞(香港)」)持有8.66%的Kymab股本權益，且海普瑞(香港)已於二零二一年一月十一日與(其中包括) Sanofi Foreign Participations BV訂立股份轉讓協議，據此，海普瑞(香港)有條件同意以不超過3.5億美元的里程碑對價出售其於Kymab的所有權益予Sanofi Foreign Participations BV。有關的股權轉讓於二零二一年四月九日完成交割。本集團已收到首期對價。交易詳情可參閱本公司日期分別為二零二一年一月十一日及二零二一年四月九日的公告。

展望

儘管全球經濟進一步企穩，但變種病毒的出現再次引致不同國家、行業復甦進程出現分化且存在極大的挑戰和不確定性。在此環境下，本集團堅持落實及推進自身戰略佈局，保持核心業務穩健發展，運營效益進一步提高，盈利能力不斷改善，並著力推進肝素產業鏈業務及CDMO的發展，預期將繼續現行增長步伐並於2021年全年達致穩健表現。

本集團通過戰略性佈局和整合全球肝素產業鏈，向高附加值的製劑業務的轉型已見成績。製劑業已成為本集團的核心及重要的增長動力，在全球市場的覆蓋率正不斷擴張，報告期內製劑業務表現強勁，增長快速，我們預期製劑業務將帶領公司保持穩定增長的發展態勢。CDMO業務方面，得益於高效管理及最佳運營，賽灣生物的銷售及營運於報告期內快速發展，並保持向好的勢頭，本集團將持續積極保持於此版塊的技術領先優勢，提升效率，進一步提高研發效率，保障產品質量和供應的穩定性，積極拓展客戶群，挖掘更大的潛力。

另外，儘管短期內仍有不明朗因素，我們放眼長遠的運營理念及價值觀始終如一，致力開發及商業化創新藥品以惠及更多患者，是我們一直秉承的願景。為加快和促進新藥的臨床試驗和研發，本集團於報告期內進一步優化新藥管理，構建先進的管理體系，通過高效的新藥優化平台將新藥推進到臨床試驗階段，為新藥的臨床試驗和研發提供有力支持。為實現更好的商業化價值，本集團亦將著重評估新藥於市場競爭的格局和對研發優先級的排序，優先支持最能夠成藥的臨床管線，以實現對投資者的回報。與此同時，本集團將深入查找企業管理的薄弱環節，持續加強其企業管理的制度體系、組織體系、責任體系、執行體系、評價體系等建設，全面提升管理能力和業務水平，實現整體管理的進一步提質增效，推動其業務的可持續增長。

二零二一年下半年，本集團將按照年度經營目標，加快新舊動能轉換，做好現有業務經營拓展及新藥管線臨床試驗等重點工作，努力推動更高質量發展。同時，把握醫藥行業結構調整的有利時機，進一步完善其國內及海外市場佈局。

於本集團方面，我們會堅持實現業績的有序增長，並在國內及環球反覆多變的市場環境中繼續穩步擴展，以充盈資源，把握合適機遇積極拓展及不斷強化現有業務，儘管當下充滿了未知和不確定性，海普瑞已做好準備，且具備持續發展的生產、銷售及管理條件，可進行各項有利本集團的發展，我們對未來前景充滿信心。

財務回顧

收入

	截至6月30日止六個月				同比增減 (%)
	2021年銷售額 人民幣千元 (未經審計)	2021年佔比 (%)	2020年銷售額 人民幣千元 (未經審計)	2020年佔比 (%)	
銷售產品	2,737,621	88.0%	2,237,236	84.9%	22.4%
藥物製劑	1,128,746	36.3%	631,337	24.0%	78.8%
API	1,534,467	49.3%	1,459,111	55.4%	5.2%
其他 ⁽¹⁾	74,408	2.4%	146,788	5.6%	(49.3%)
CDMO服務	355,406	11.4%	386,772	14.7%	(8.1%)
其他 ⁽²⁾	18,137	0.6%	11,591	0.4%	56.5%
合計	3,111,164	100.0%	2,635,599	100.0%	18.0%

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

銷售產品生產及銷售的收入增加人民幣500.4百萬元至人民幣2,737.6百萬元，佔報告期內總收入88.0%，相比二零二零年同期則為人民幣2,237.2百萬元，佔本集團收入84.9%。銷售產品生產及銷售的收入錄得增加，主要由於報告期內藥物製劑的銷售收入同比增長所致。藥物製劑的銷售在作為全球龍頭市場的歐洲市場逐步恢復，加上美國及非歐美市場拓展理想，銷量和均價的提升共同導致製劑業務銷售收入同比增長78.8%。

銷售成本

截至二零二一年六月三十日止六個月，銷售成本較去年同期增加人民幣584.5百萬元至人民幣2,134.3百萬元(去年同期：人民幣1,549.8百萬元)。銷售成本增加的主要原因是報告期內藥物製劑及API的銷售成本上升。

營業成本

毛利

	截至6月30日止六個月			
	2021年 毛利 人民幣千元 (未經審計)	2021年 毛利率(%)	2020年 毛利 人民幣千元 (未經審計)	2020年 毛利率(%)
銷售產品	867,168	31.7%	951,241	42.5%
藥物製劑	451,499	40.0%	272,781	43.2%
API	407,115	26.5%	656,309	45.0%
其他 ⁽¹⁾	8,554	11.5%	22,151	15.1%
CDMO服務	92,182	25.9%	123,212	31.9%
其他 ⁽²⁾	17,557	96.8%	11,380	98.2%
合計	976,907	31.4%	1,085,833	41.2%

附註：

(1) 其他產品主要包括胰酶API。

(2) 其他業務主要包括生產銷售服務、加工服務、技術支持服務等。

截至二零二一年六月三十日止六個月期間，毛利減少人民幣108.9百萬元至人民幣976.9百萬元(去年同期：人民幣1,085.8百萬元)。報告期內，毛利率為31.4%(去年同期：41.2%)。毛利率的下降主要是由於報告期內藥物製劑及API的銷售成本上升所致。

融資成本

本集團的融資成本包括銀行借貸以及公司債券的利息及融資費用。截至二零二一年六月三十日止六個月，融資成本減少人民幣47.0百萬元至人民幣108.4百萬元(去年同期：人民幣155.4百萬元)，減少30.3%。融資成本下降主要是由於計息貸款及借款較二零二零年同期減少。

稅項

截至二零二一年六月三十日止六個月，所得稅開支為人民幣78.3百萬元(去年同期：人民幣113.1百萬元)，減少約30.8%。

本公司權益持有人應佔溢利

截至二零二一年六月三十日止六個月，本公司權益持有人應佔溢利為人民幣338.2百萬元(去年同期：人民幣581.1百萬元)，減少約41.8%。

非《國際財務報告準則》衡量方法

為補充按照《國際財務報告準則》呈列的合併財務報表，我們亦使用未經審計及並非《國際財務報告準則》規定或按其呈列的經調整淨利潤作為附加財務衡量方法。我們提出該等財務衡量方法，是由於管理層使用該等方法消除我們認為不能反映業務表現之項目的影響，以評估我們的財務表現。我們亦認為該等非《國際財務報告準則》衡量方法為投資者及其他人士提供附加資料，使其採用與管理層比較跨會計期及同類公司的財務業績相同的方式了解並評估我們的合併經營業績。

本公司認為經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利有助於理解及評估基礎業務表現與營運趨勢，本公司管理層及投資者在評估本集團財務表現時可參考該等經調整非《國際財務報告準則》財務計量指標，撇除本集團認為對本集團業務表現無指標作用的若干異常及非經常性項目的影響。然而，經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利不應單獨使用或視為可替代根據《國際財務報告準則》編製及呈列的財務資料。經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利在《國際財務報告準則》中未規定標準定義，故而並不能與其他公司類似計量相比。股東與潛在投資者不應獨立看待本公司經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之應佔溢利，或將其視為可替代按照《國際財務報告準則》所編製的業績，或將其視為可與其他公司報告或預測的業績相比。

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
母公司持有者之應佔溢利	338,159	581,059
非經常性損益項目		
非流動資產處置損益	1,657	(14)
計入當期損益的政府補助	17,255	32,797
除同公司正常經營業務相關的有效套期保值業務外，持有交易性金融資產、衍生金融資產、交易性金融負債、衍生金融負債產生的公允價值變動損益，以及處置交易性金融資產、衍生金融資產、交易性金融負債、衍生金融負債和其他債權投資取得的投資收益	51,892	54,731
除上述各項之外其他營業外收入和支出	(4,167)	(1,040)
所得稅影響額	(13,235)	(9,726)
少數股東權益影響額(稅後)	(43)	(253)
合計	<u>53,359</u>	<u>76,495</u>
經調整非《國際財務報告準則》之母公司持有者之扣除非經常性損益的淨利潤	<u>284,800</u>	<u>504,564</u>

每股盈利

每股基本盈利乃以本公司權益持有人應佔溢利除以截至二零二一年六月三十日止六個月期間本公司已發行普通股之加權平均數計算。每股攤薄盈利乃本公司權益持有人應佔溢利及除以截至二零二一年六月三十日止六個月期間本公司已發行普通股之加權平均數(已就普通股之所有潛在攤薄影響作調整)計算。

截至二零二一年六月三十日止六個月，每股基本盈利及每股攤薄盈利均為人民幣0.23元(去年同期：人民幣0.47元)，減少約50.5%。

流動資金及財務資源

庫務政策

本集團資本管理的主要目標是維持持續經營能力，有助本集團進行適當的產品定價並以合理成本取得融資，繼續為本公司股東提供回報及為其他利益相關者提供福利。本集團積極定期回顧及管理資本結構，並經考慮經濟狀況變動、日後資金需求、當前及預期的盈利能力及營運現金流量、預期資本開支及預期策略投資機會而作出調整。本集團密切監控其負債對資產比率(即借款總額除以資產總值)。

外匯風險

截至二零二一年六月三十日止六個月期間，本集團的主要收入來自海外市場銷售，主要結算貨幣為歐元和美元，合併範圍內擁有多家境外公司，涉及歐元、美元、港幣等，國際匯率大幅變動可能會對本公司匯兌損益造成重大影響。本集團匯兌損益包含與本集團內部外幣借款往來相關的未實現匯兌損益，由於境內、外公司的記賬本位幣不相同，且外幣報表轉換差額不通過匯兌損益核算，因此在境、內外公司單體出現了無法在損益表抵銷的未實現匯兌損益，報告期內此類未實現匯兌損失為人民幣75.8百萬元。本公司將進一步靈活運用金融市場工具，包括利用出口押匯，外匯衍生品等工具來降低匯率波動產生的匯兌損失風險，並將積極推動內部借款的轉股審批手續，降低內部往來造成的未實現匯兌損益對業績的影響。

流動資金及財務資源

本集團之流動資金狀況仍維持強勁。於報告期內，本集團之資金主要來自日常業務經營。於二零二一年六月三十日，本集團之現金及銀行結餘約人民幣1,845.3百萬元(二零二零年十二月三十一日：約人民幣1,330.2百萬元)。

資本架構

於二零二一年六月三十日，本集團有短期貸款，金額約為人民幣1,960.6百萬元(二零二零年十二月三十一日：約人民幣2,482.0百萬元)及長期貸款，金額約人民幣3,101.2百萬元(二零二零年十二月三十一日：約人民幣3,085.9百萬元)。

資產抵押

於二零二一年六月三十日，本集團有約人民幣2,501.1百萬元資產抵押予銀行及其他金融機構，作為本集團獲授信貸融資之抵押(二零二零年十二月三十一日：約人民幣2,563.4百萬元)。

或然負債

於二零二一年六月三十日，本集團及本公司均沒有重大之或然負債(二零二零年十二月三十一日：無)。

資產及負債比率

於二零二一年六月三十日，本集團之總資產約人民幣18,977.3百萬元(二零二零年十二月三十一日：約人民幣19,025.9百萬元)，總負債約人民幣7,234.5百萬元(二零二零年十二月三十一日：約人民幣7,336.9百萬元)，而資產及負債比率(即總負債除以總資產)約38.1%(二零二零年十二月三十一日：約38.6%)。

利率風險

本集團的利率變動風險與浮動利率計息銀行借款有關。本集團的政策是使用固定和浮動利率債務組合來管理我們的利息成本。於二零二一年六月三十日，本集團約有93.4%的計息借款按固定利率計息(二零二零年十二月三十一日：約86.7%)。

債務

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
計息銀行及其他借款	5,061,841	5,567,834
租賃負債	69,065	77,243
金融債務總額	5,130,906	5,645,077
已抵押銀行存款、現金及現金等價物	(10,806)	(80)
金融債務淨額	5,120,100	5,644,997

本集團計息銀行及其他借款之還款期如下：

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
須於下列期間償還：		
一年內或按要求	1,960,636	2,481,977
一年後但於兩年內	891,283	885,698
兩年後但於五年內	1,684,934	1,652,246
於五年後	524,988	547,913
	<hr/>	<hr/>
合計	5,061,841	5,567,834
	<hr/> <hr/>	<hr/> <hr/>

於二零二一年六月三十日，本集團銀行借款約為人民幣3,168.0百萬元(二零二零年十二月三十一日：人民幣3,675.5百萬元)。於二零二一年六月三十日，本集團之公司債券約為人民幣1,578.8百萬元(二零二零年十二月三十一日：人民幣1,612.3百萬元)。於二零二一年六月三十日，本集團之其他借款總額為人民幣315.0百萬元(二零二零年十二月三十一日：人民幣280.0百萬元)。

中期簡明綜合財務資料附註

截至二零二一年六月三十日止六個月

1. 公司資料

本公司是一家於一九九八年四月二十一日在中華人民共和國(以下簡稱「中國」)成立的股份有限公司。經中國證券監督管理委員會批准，本公司完成了首次公開發售並於二零一零年五月六日在深圳證券交易所上市(證券代碼：002399.SZ)。本公司於香港完成公開發售，H股在二零二一年七月八日在香港聯合交易所有限公司(「香港聯交所」)上市(股份代號：9989)。本公司於中國的辦事處的註冊地址為深圳市南山區朗山路21號。本公司於香港的主要營業地點的地址為香港灣仔港灣道30號新鴻基中心47樓4724室。本公司最終由一致行動人士李鋰先生和李坦女士控制。

本公司及其子公司(統稱為「本集團」)主要在亞洲、歐洲、北美及澳大利亞從事生物製藥生產、生物製藥服務、生物製藥貿易及生物製藥研發，以及在亞洲、歐洲和北美開展投資業務。

本中期簡明綜合財務資料已經審計委員會及董事會批准於二零二一年八月二十六日發佈。

2.1 編製基準

截至二零二一年六月三十日止六個月的中期簡明綜合財務資料乃根據《國際會計準則》第34號中期財務報告的相關規定編製，並應與本集團根據《國際財務報告準則》編製的截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表一併閱讀。

中期簡明綜合財務資料乃根據歷史成本慣例編製，惟以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的股權投資、衍生金融工具及以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產乃按公允價值計量。除另有說明外，本集團的中期簡明綜合財務資料以人民幣列示，且所有數值均約整至最接近的千位數。

截至二零二一年六月三十日止六個月的中期簡明綜合財務資料所使用的會計政策及計算方法與本集團編製截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表所使用者相同。

包含於中期簡明綜合財務資料作為可比較資料的有關截至二零二零年六月三十日止六個月的財務資料，並不構成本集團該年度的法定年度綜合財務報表而是摘錄自該等財務報表。

2.2 會計政策及披露事項變動

編製中期簡明綜合財務資料所採納的會計政策與編製本集團截至二零二零年十二月三十一日止年度的年度綜合財務報表所採用者一致，惟以下經修訂《國際財務報告準則》乃針對本期間財務資料首次採納。

《國際財務報告準則》第9號、 《國際會計準則》第39號、 《國際財務報告準則》第7號、 《國際財務報告準則》第4號及 《國際財務報告準則》第16號的修訂 《國際財務報告準則》第16號的修訂	利率基準改革 — 第二階段 二零二一年六月三十日之後的 新型冠狀病毒相關租金減免(提早採納)
---	--

經修訂的《國際財務報告準則》的性質及影響闡述如下：

- (a) 當現有利率基準被可替代無風險利率(「無風險利率」)取代時，《國際財務報告準則》第9號、《國際會計準則》第39號、《國際財務報告準則》第7號、《國際財務報告準則》第4號及《國際財務報告準則》第16號的修訂解決先前影響財務報告的修訂未處理的問題。第二階段的修訂提供可行權宜方法，以便在對釐定金融資產及負債的合約現金流量之基準變動進行會計處理時更新實際利率，而無需調整金融資產及負債的賬面值，惟該變動為利率基準改革之直接後果且釐定合約現金流量的新基準與緊接變動前的先前基準屬經濟上相當。此外，該等修訂允許按利率基準改革的規定對對沖指定及對沖文件進行更改，而不會中斷對沖關係。過渡時可能產生的任何損益均通過《國際財務報告準則》第9號的正常規定進行處理，以計量及確認對沖無效性。倘無風險利率被指定為風險組成部分，該等修訂亦暫時寬免實體必須滿足可單獨識別的要求。倘實體合理預期無風險利率風險組成部分於未來24個月內將可單獨識別，則該寬免允許實體於指定對沖後假定已滿足可單獨識別之規定。此外，該等修訂規定實體須披露額外資料，以使財務報表的使用者能夠了解利率基準改革對實體的金融工具及風險管理策略的影響。

根據於二零二一年六月三十日的倫敦銀行間同業拆借利率(「LIBOR」)，本集團擁有若干以外幣計值的計息銀行及其他借款。由於期內該等借款的利率未被無風險利率取代，故該修訂對本集團的財務狀況及表現概無任何影響。倘未來期間內該等借款的利率被無風險利率取代，則本集團將於修改該等借款後應用此可行權宜方法，惟須滿足「經濟上相當」的標準。

- (b) 於二零二一年四月發佈的《國際財務報告準則》第16號的修訂將可供承租人選擇不就因新型冠狀病毒病疫情而直接導致的租金減免應用租賃修訂會計處理的可行權宜方法的期限延長十二個月。因此，該可行權宜方法適用於租賃付款的任何減少僅影響原到期日為二零二二年六月三十日或之前的付款的租金減免，惟須滿足應用該可行權宜方法的其他條件。該修訂於二零二一年四月一日或之後開始的年度追溯有效，且初始應用該修訂的累積影響被確認為對當前會計期初保留溢利期初餘額的調整。允許提早應用。

本集團已於二零二一年一月一日提早採納該修訂，並於截至二零二一年六月三十日止期間將可行權宜方法應用於出租人授予的所有租金減免，該等減免僅影響新型冠狀病毒病疫情直接導致的原到期日為二零二二年六月三十日或之前的付款。

3. 經營分部資料

就管理而言，本集團根據其產品和服務分為多個業務單位，並具有以下四個可報告經營分部：

- (a) 藥物製劑分部，包括依諾肝素鈉注射液；
- (b) API分部，包括肝素鈉API和依諾肝素鈉API；
- (c) CDMO分部，包括研發、生產、質量管理、項目管理及根據客戶具體訂單進行商業生產；及
- (d) 「其他」分部。

分部收入及業績

截至2021年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
銷售予外部客戶	1,128,746	1,534,467	355,406	92,545	3,111,164
分部間銷售	945,006	1,387,257	951	96,370	2,429,584
	<u>2,073,752</u>	<u>2,921,724</u>	<u>356,357</u>	<u>188,915</u>	<u>5,540,748</u>
調整：					
抵銷分部間銷售					(2,429,584)
客戶合同收入					<u>3,111,164</u>
分部業績：	296,214	430,466	92,357	32,439	851,476
調整：					
抵銷分部間業績					125,431
其他收入及收益					5,990
銷售及分銷開支					(195,059)
行政開支					(259,307)
金融資產減值虧損					(10,640)
其他開支					(4,189)
融資成本					(108,369)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>9,485</u>
本集團稅前利潤					<u><u>414,818</u></u>

截至2020年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
分部收入：					
銷售予外部客戶	631,337	1,459,111	386,772	158,379	2,635,599
分部間銷售	870,732	966,250	15,524	81,635	1,934,141
	<u>1,502,069</u>	<u>2,425,361</u>	<u>402,296</u>	<u>240,014</u>	<u>4,569,740</u>
調整：					
抵銷分部間銷售					(1,934,141)
客戶合同收入					<u>2,635,599</u>
分部業績：	299,272	680,467	125,585	46,885	1,152,209
調整：					
抵銷分部間業績					(66,376)
其他收入及收益					142,227
銷售及分銷開支					(205,118)
行政開支					(244,177)
金融資產減值虧損					(5,945)
其他開支					(1,088)
融資成本					(155,434)
應佔聯營公司溢利及虧損					<u>76,092</u>
本集團稅前利潤					<u><u>692,390</u></u>

區域資料

(a) 來自外部客戶的收入

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
香港	92,907	19,419
美國	332,186	474,028
歐洲	1,906,642	1,449,211
中國內地	273,928	322,778
其他國家／地區	505,501	370,163
	<u>3,111,164</u>	<u>2,635,599</u>

上述收入資料乃基於客戶所在位置。

(b) 非流動資產

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
	中國內地	3,620,502
美國	3,376,360	3,546,915
歐洲	156,487	171,057
香港	2,376	2,771

上述非流動資產資料乃基於資產所在位置，不包括金融工具與遞延所得稅資產。

有關主要客戶的資料

於截至二零二零年六月三十日止期間，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣511,035,000元。

於截至二零二一年六月三十日止期間，來自佔總收入10%以上的單一外部客戶的收入約為人民幣560,616,000元。

4. 收入

客戶合同收入

(i) 分類收入資料

截至2021年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	1,128,746	1,534,467	—	74,408	2,737,621
CDMO服務	—	—	355,406	—	355,406
其他	—	—	—	18,137	18,137
客戶合同收入總額	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>
區域市場					
香港	3,299	89,608	—	—	92,907
美國	96,560	28,997	187,135	19,494	332,186
歐洲	812,551	950,735	124,731	18,625	1,906,642
中國內地	104,760	126,217	—	42,951	273,928
其他國家／地區	111,576	338,910	43,540	11,475	505,501
客戶合同收入總額	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	1,128,746	1,534,467	—	74,408	2,737,621
在某個時間點轉移服務	—	—	43,511	4,232	47,743
隨時間轉移服務	—	—	311,895	13,905	325,800
客戶合同收入總額	<u>1,128,746</u>	<u>1,534,467</u>	<u>355,406</u>	<u>92,545</u>	<u>3,111,164</u>

截至2020年6月30日止六個月(未經審計)

分部	藥物製劑 人民幣千元	API 人民幣千元	CDMO 人民幣千元	其他 人民幣千元	合計 人民幣千元
商品或服務類別					
產品銷售	631,337	1,459,111	—	146,788	2,237,236
CDMO服務	—	—	386,772	—	386,772
其他	—	—	—	11,591	11,591
客戶合同收入總額	<u>631,337</u>	<u>1,459,111</u>	<u>386,772</u>	<u>158,379</u>	<u>2,635,599</u>
區域市場					
香港	1,050	18,369	—	—	19,419
美國	—	75,021	292,517	106,490	474,028
歐洲	490,059	890,702	59,104	9,346	1,449,211
中國內地	118,465	171,908	—	32,405	322,778
其他國家／地區	21,763	303,111	35,151	10,138	370,163
客戶合同收入總額	<u>631,337</u>	<u>1,459,111</u>	<u>386,772</u>	<u>158,379</u>	<u>2,635,599</u>
收入確認時間					
在某個時間點轉移產品	631,337	1,459,111	—	146,788	2,237,236
在某個時間點轉移服務	—	—	139,403	2,063	141,466
隨時間轉移服務	—	—	247,369	9,528	256,897
客戶合同收入總額	<u>631,337</u>	<u>1,459,111</u>	<u>386,772</u>	<u>158,379</u>	<u>2,635,599</u>

下表顯示在每個報告期初已計入合約負債並在先前期間已履行的履約責任中確認的在截至二零二零年及二零二一年六月三十日止各期間確認的收入金額：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
計入期初合約負債餘額的已確認收入：		
產品銷售	4,463	3,557
CDMO服務	<u>67,760</u>	<u>159,691</u>
	<u>72,423</u>	<u>163,248</u>

(ii) 履約責任

產品銷售

除藥物製劑的中國客戶一般要求提前付款外，履約責任於產品交付後完成，且付款一般於交付後30日至180日內完成。

CDMO服務

就有償服務模式下的服務而言，收入隨著時間推移而確認，且履約責任為初始預期期限不超過一年的合同的組成部分，因此，根據《國際財務報告準則》第15號的可行權宜方法，本集團不會對FFS模式下的未履約責任的價值進行披露。

就若干CDMO服務而言，本公司董事已確定，於接受客戶具體訂單下的可交付產品後，履約責任即告完成，因此，履約責任於某個時間點確認為收入。

於二零二一年六月三十日及二零二零年十二月三十一日分配至剩餘履約責任(未履行或部分未履行)的交易價格如下：

	於6月30日	於12月31日
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (經審計)
一年內	<u>787,935</u>	<u>1,048,314</u>

所有履約責任預計於一年內予以確認。上述所披露的金額不包括受限制的可變對價。

5. 其他收入及收益

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
其他收入		
銀行利息收入	26,260	7,429
與以下相關的政府補助		
— 資產*	1,036	1,126
— 收入**	16,219	31,671
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的股息收入	28,592	357
指定以公允價值計量且其變動計入 其他全面收益的金融資產的股息收入	15,543	16,877
	<u>87,650</u>	<u>57,460</u>
其他收益		
匯兌收益淨額	(93,654)	42,446
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的收益	4,677	11,816
公允價值收益／(虧損)，淨額：		
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的公允價值收益	7,073	35,736
衍生工具的公允價值虧損	(5,738)	(13,309)
出售物業、廠房及設備項目的收益／(虧損)	1,657	(14)
債權投資的利息收入	1,744	3,254
其他	2,581	4,838
	<u>(81,660)</u>	<u>84,767</u>
	<u>5,990</u>	<u>142,227</u>

* 本集團已獲得與資產相關的若干政府補助，用於投資實驗室設備和工廠。與資產相關的補助在相關資產的使用年期內於損益中確認。

** 已收取與收入相關的政府補助和補貼，以補償本集團的研發成本。與收入相關的若干補助預計會產生與未來有關的費用，並要求本集團遵守補助附帶的條件，並讓政府確認我們遵守該等條件。該等與收入有關的補助在擬補償的費用被支出的期間內，有系統地在損益表中確認。應收取其他與收入相關的政府補助(作為已發生的費用或損失的補償，或為直接向本集團提供財務支持而並無未來相關成本)在其成為應收款項期間於損益確認。

6. 融資成本

融資成本分析如下：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
以下各項的利息支出：		
銀行借款	64,046	91,373
公司債券	38,111	47,643
租賃負債	1,439	1,710
其他融資成本	4,773	14,708
	<u>108,369</u>	<u>155,434</u>

7. 稅前利潤

本集團的稅前利潤乃經扣除／(計入)以下各項後得出：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
出售存貨的成本	1,871,480	1,278,152
提供服務的成本	262,777	271,614
物業、廠房及設備折舊	108,778	104,539
使用權資產折舊	16,840	16,942
其他無形資產攤銷	25,966	30,207
研發成本*	58,267	34,912
核數師薪酬	5,236	3,350
公開發售相關開支	—	31,966
僱員福利開支(包括董事及監事的薪酬)：		
工資及其他福利	264,400	287,325
退休金計劃供款、社會福利及其他福利	56,049	42,479
短期租賃的租金支出	897	270
銀行利息收入	(26,260)	(7,429)
融資成本	108,369	155,434
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的股息收入	(28,592)	(357)
以公允價值計量且其變動計入其他全面收益的 金融資產的股息收入	(15,543)	(16,877)
匯兌損失／(收益)淨額	93,654	(42,446)
出售以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的收益	(4,677)	(11,816)
衍生工具的公允價值虧損	5,738	13,309
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產的公允價值收益	(7,073)	(35,736)
出售物業、廠房及設備項目的(收益)／虧損	(1,657)	14
債權投資的利息收入	1,744	3,254
金融資產減值虧損	10,640	5,945
撇減存貨至可變現淨值	2,928	17,099

* 研發成本包含在簡明綜合損益表的「行政支出」中。

8. 所得稅費用

期內所得稅開支的主要組成部分如下：

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
即期稅項開支		
中國	117,060	82,154
美國	44,113	52,211
來自其他地區	220	929
過往年度撥備不足	1,522	376
	<u>162,915</u>	<u>135,670</u>
遞延稅項開支		
中國	(88,330)	22,189
美國	842	8,728
來自其他地區	2,895	(36,005)
	<u>(84,593)</u>	<u>(22,544)</u>
期內稅項支出總額	<u>78,322</u>	<u>113,126</u>

9. 股息

	截至6月30日止六個月	
	2021年 人民幣千元 (未經審計)	2020年 人民幣千元 (未經審計)
本公司已宣派的股息	<u>220,094</u>	<u>224,496</u>

於二零二一年五月二十六日，本公司股東在股東週年大會上批准了二零二零年度溢利分配計劃，根據每10股本公司股份派發股息人民幣1.5元(含稅)，支付金額為人民幣220,094,431元(含稅)。

於二零二零年五月二十一日，本公司股東在股東週年大會上批准了二零一九年度溢利分配計劃，根據每10股本公司股份派發股息人民幣1.8元(含稅)，支付金額為人民幣224,496,307元(含稅)。

10. 歸屬於母公司普通股權益持有者之每股盈利

每股基本及攤薄盈利的計算是基於母公司普通股權益持有人應佔溢利，以及於截至二零二零年及二零二一年六月三十日止各期間已發行普通股的加權平均數（經調整，以反映隨後零對價的股本變動）。

每股基本及攤薄盈利的計算基於：

	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(未經審計)
盈利		
母公司普通股權益持有人應佔溢利	<u>338,159</u>	<u>581,059</u>
	截至6月30日止六個月	
	2021年	2020年
	(未經審計)	(未經審計)
股份數目		
期內已發行普通股的加權平均數，用於計算每股基本及攤薄盈利	<u>1,467,296,204</u>	<u>1,247,201,704</u>

11. 貿易應收款項及應收票據

	於2021年	於2020年
	6月30日	12月31日
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審計)	(已經審計)
貿易應收款項	1,692,271	1,661,300
應收票據	52,346	35,030
預期信用損失準備	<u>(32,671)</u>	<u>(30,114)</u>
	<u>1,711,946</u>	<u>1,666,216</u>

本集團與客戶的貿易條款主要以信貸為基礎。信用期一般為一至三個月。本集團力求嚴格控制其未償還應收款項，以將信貸風險降至最低。高級管理層會定期審查逾期餘額。本集團並無就其貿易應收款項結餘持有任何抵押品或其他信用增級工具。貿易應收款項結餘為免息。

基於賬單日期及扣除預期信用損失準備後，於二零二一年六月三十日及二零二零年十二月三十一日貿易應收款項及應收票據的賬齡分析如下：

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
一年以內	1,642,153	1,630,918
一至兩年	89,996	40,309
兩至三年	5,568	18,391
三年以上	6,900	6,712
	<u>1,744,617</u>	<u>1,696,330</u>
減：預期信用損失準備	(32,671)	(30,114)
	<u><u>1,711,946</u></u>	<u><u>1,666,216</u></u>

貿易應收款項預期信用損失準備的變動如下：

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
年初／期初	30,114	21,721
減值虧損，淨額	8,947	10,589
撤銷	(6,257)	(2,144)
匯兌調整	(133)	(52)
	<u>32,671</u>	<u>30,114</u>

12. 貿易應付款項

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
貿易應付款項	<u>382,628</u>	<u>239,218</u>

於二零二零年十二月三十一日及二零二一年六月三十日，貿易應付款項按發票日期的賬齡分析如下：

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
一年以內	380,356	236,702
一至兩年	757	1,774
兩至三年	973	709
三年以上	542	33
	<u>382,628</u>	<u>239,218</u>

貿易應付款項為不計息且一般於30日至90日內結算。

13. 股本

	於2021年 6月30日 人民幣千元 (未經審計)	於2020年 12月31日 人民幣千元 (已經審計)
已註冊、發行及繳足1,467,296,204股普通股	<u>1,467,296</u>	<u>1,467,296</u>

本公司H股所得款項使用情況

本公司H股於二零二零年七月八日(「上市日期」)在香港聯交所主板上市，本次H股所得款項淨額為人民幣3,538.3百萬元。根據本公司日期為二零二零年六月二十四日的招股章程(「招股章程」)中描述的所得款項用途計劃，所得款項淨額約30%(或約人民幣1,061.5百萬元)擬用於改善資本結構及償還現有債務；所得款項淨額約30%(或約人民幣1,061.5百萬元)擬用作在歐盟及其他全球市場(如中國)拓展銷售及營銷網絡以及基礎設施；所得款項淨額約20%(或約人民幣707.7百萬元)擬用作提升我們的開發及生產能力，並擴大我們向賽灣生物提供的產品及服務；所得款項淨額約20%(或約人民幣707.7百萬元)擬用作創新藥的投資。

於二零二一年六月三十日，本公司已動用人民幣1,034.4百萬元以改善資本結構及償還現有債務；已動用人民幣69.1百萬元作創新藥的投資；其餘未動用所得款項淨額人民幣2,434.8百萬元都以存款及以結構性保本理財存放於持牌金融機構。截至二零二一年六月三十日止六個月期間本集團沒有動用所得款項，我們預期將在三年內按照上述於招股章程中所披露一致的用途逐步動用本次H股所得款項淨額，計劃如下：

所得款項用途 (百萬元人民幣)	全球發售 所得款項淨額	於2021年 6月30日已動用	餘額	預計使用 時間段
改善資本結構及償還 現有債務	1,061.5	1,034.4	27.1	自上市日期 起2年內
在歐盟及其他全球市場 (如中國)拓展銷售 及營銷網絡以及 基礎設施	1,061.5	0	1,061.5	自上市日期 起2年內
提升我們的開發及 生產能力，並擴大 我們向賽灣生物 提供的產品及服務	707.7	0	707.7	自上市日期 起3年內
用作創新藥的投資	707.7	69.1	638.6	自上市日期 起3年內
合計	<u>3,538.4</u>	<u>1,103.5</u>	<u>2,434.9</u>	

重大投資

於二零二一年六月三十日，本集團未持有價值佔本公司總資產5%或以上的重大投資。截止本公告之日，本集團並無任何重大投資或購買資本資產的計劃。

對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項

報告期內，本集團無任何對子公司、聯營公司及合資企業的重大收購及出售事項。

報告期後事項

除新型冠狀病毒疫情持續外，本公司並無報告期後事項須提請本公司股東注意。

僱員及薪酬政策

本集團於二零二一年六月三十日有1,971名僱員，其薪酬、花紅及津貼根據僱員之表現、經驗及當時之市場薪酬釐定。其他僱員福利包括強積金、保險及醫療、資助培訓，以及員工股份激勵計劃。於報告期內，員工成本(包括董事酬金)總額約為人民幣320.4百萬元(去年同期：約人民幣329.8百萬元)。

購買、出售或贖回上市證券

於報告期內，本公司及其附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券。

遵守企業管治守則

本公司致力確保高水平的企業管治，並已採用香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄十四的企業管治守則(「**企業管治守則**」)所載的守則條文。報告期內，本公司已遵守企業管治守則之全部適用守則條文。

董事會目前包括四名執行董事及三名獨立非執行董事，而獨立非執行董事不超過董事會的三分之一。董事會有如此百分比的獨立非執行董事可確保彼等的意見舉足輕重並反映董事會的獨立性。

遵守上市發行人董事進行證券交易的標準守則

本公司已採用香港聯合交易所有限公司證券上市規則附錄十所載的上市發行人董事進行證券交易的標準守則(「標準守則」)作為其自身有關董事、監事及本集團高級管理人員(彼等因在本公司或其附屬公司的有關職位或受僱工作而可能管有與本公司證券有關的內幕消息)進行證券交易的行為守則，其條款不遜於標準守則載列的規定準則。經本公司作出特定查詢後，全體董事、監事及本集團高級管理人員已確認報告期內已遵守標準守則所載列的準則。本公司將會繼續確保遵守標準守則載列的相應條文。

審計委員會審閱中期業績

本公司之審計委員會(「審計委員會」)已審閱本集團截至二零二一年六月三十日止六個月之未經審核綜合中期業績。

審計委員會已考慮及審閱本集團截至二零二一年六月三十日止六個月的未經審核綜合中期業績以及本集團所採納的會計原則及慣例，並就內部控制、風險管理及財務報告事宜與管理層進行了討論。審計委員會認為，本集團截至二零二一年六月三十日止六個月的未經審核綜合中期業績符合相關會計準則、法規及規例，並已正式作出適當披露。

中期股息

董事會議決不宣派截至二零二一年六月三十日止六個月的中期股息(去年同期：無)。

刊登中期業績公告及二零二一年中期報告

本公告將於本公司網站(<http://www.hepalink.com/>)及香港聯交所網站(<http://www.hkexnews.hk>)刊登。本公司二零二一年中期報告將於適當時候寄發予股東及將於本公司及香港聯交所網站刊登。

致謝

承蒙各位股東的鼎力信賴、支持和理解，本集團全體員工的不懈努力，本人謹代表董事會致以謝意。

承董事會命
深圳市海普瑞藥業集團股份有限公司
董事長
李鋰

中國深圳

二零二一年八月二十六日

於本公告日期，本公司執行董事為李鋰先生、李坦女士、單宇先生及張斌先生；本公司獨立非執行董事為呂川博士、陳俊發先生及王肇輝先生。

本公告載有有關本集團業務前景、估計財務狀況、業務計劃預測及增長戰略的前瞻性陳述。該等前瞻性陳述乃基於本集團當前可用資料作出，並根據截至本公告之時所作展望載入本公告。該等前瞻性陳述乃根據若干預測、假設及前提作出，部分為本集團主觀意見或超出本集團控制。該等前瞻性陳述或會被證明為不正確且未必能於將來實現。該等前瞻性陳述包含大量風險及不確定性。鑒於該等風險及不確定性，本公告載列該等前瞻性陳述不應被視為董事會或本集團作出該等計劃及目標將會實現的陳述。此外，本公告亦包含基於本集團管理層賬目所編製報表，該等報表未經本集團核數師審核。因此，股東及潛在投資者不應過分依賴該等報表。